This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

- (9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND
- Offenlegungsschrift ® DE 196 27 017 A 1
- (5) Int. Cl. 5: H 01 L 21/283

H 01 L 21/441



DEUTSCHES

- (2) Aktenzeichen: Anmeldetag:
- 195 27 017.0 4. 7.96
- Offenlegungstag:
- 9, 1.97

PATENTAMT

- (3) Unionspriorität: (2) (3) (3) 07.07.95 JP P7-172480
- (7) Anmelder: Kabushiki Kaisha Toshiba, Kawasaki, Kanagawa, JP
- (4) Vertreter: Hoffmann, Eitle & Partner Patent- und Rechtsanwälte, 81925 München
- @ Erfinder: Itah, Hitashi, Toklo/Tokyo, JP

- (5) Verfahren zur selektiven Ablagerung eines Metalifilms
- Die verliegende Erfindung stellt ein Verfahren zur selektiven Ablagerung eines Metallfilms in einer Öffnung einer Isolierschicht zur Verfügung, die auf einem Halbleitersub-strat vorgesehen ist, wobei die Öffnung eine Oberfläche zumindest entwader einer Metallschicht, einer Helbleiterschicht oder eines Halbleitersubstrats freilegt, wobei das Verfahren folgende Schritte umfaßt: Aussetzen einer Oberfläche der Isolierschicht und der Substretoberfläche einem Gasplasma, walches zumindest entwoder sus einem Inertgas oder Wasserstoff besteht. Ausseizen der isolierschicht einem Gas, welches Halogenatome mit Ausnahme von Fluoratomen enthält, und selektives Ablagem eines Metallfilms in der Öffnung der Isoserschicht.

196 27 017

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur selektiven Ablagerung eines Metallfilms, und betrifft insbesondere ein Verfahren, bei welchem ein guter elektrischer Kontakt mit einer unter dem Metallfilm liegenden Schicht erzielt wird, sowie eine hohe Selektivität des Wachstums des Metalfilms.

Ein hoher Integrationsgrad von Halbleitervorrichtungen wurde durch die Minieturisierung von Bauelemen- 10 ten der Vorrichtungen erzielt. Allerdings traten beim Herstellungsverfahren für derartige Halbleitervorrichtungen verschiedene Probleme auf, die nachstehend erläutert sind. Beispielsweise beim Verdrahtungsvorgang wurde die Breite der Verdrahtung klein, infolge einer 15 Verkleinerung aufgrund geänderter Designregeln entsprechend der Miniaturisiserung, und es erhöhte sich das Streckungsverhältnis (Tiefe/Breite eines Kontaktloches) eines Kontaktlochs zum Verbinden einer oberen Verdrahtungsschicht mit einer unteren Verdrahtungsschicht. Wenn eine Schicht aus einer Al-Si-Cu-Legierung in einem Kontaktloch unter Verwendung des üblichen Sputterverfahrens erzeugt wurde, wurde die Ausbildung einer verläßlichen Verdrahtung sehwierig, da am Boden des Kontaktioches die Verdrahtung Risse 25 aufweisen oder sogar brechen kann.

Als Verfahren zur Lösung des aufgrund des hohen Streckungsverhältnisses eines derartigen Kontaktlochs auftretenden Problems werden einige Verfahren vorgeschlagen, bei welchen ein leitfähiges Verdrahtungsmaterial das Kontaktloch einbettet und dam flach ausgebildet wird. Als ein derartiges Verfahren ist die selektive chemische Dampfablagerungstechnik (CVD: Chemical Vapor Deposition) bekannt, bei welchem selektiv ein Kontakt ausgebildet wird. Diese Technik ist deswegen bedeutsam da selbst bei einem tiefen Kontaktloch ein Metallfilm vom Boden des Kontaktlochs aus wachsen

läutert.

Ein Isolierfilm wird auf einem Halbleitersubstrat ausgehildet, auf welchem eine Halbleitervorrichtung oder ein Halbleiterelement ausgebildet werden soll, und wenn ein Kontaktioch zur Herstellung einer elektri- 45 schen Verbindung durch reaktives Ionenätzen (RIE) geöffnet wird, so bildet sich eine durch RIE beschädigte Schicht am Boden des Kontaktloches aus. Der Grund für die Ausbildung einer derartigen, durch RIE beschädigten Schicht ist folgender.

Nachdem ein Photolack aufgebracht und ein gewünschtes Muster auf dem Isolierfilm durch ein optisches Belichtungsverfahren hergestellt wurde, wird das Kontaktloch unter Verwendung eines RIE-Verfahrens dadurch geöffnet, daß die Abschnitte des Isolierfilms 5 geätzt werden, die nicht durch den Photolack geschützt sind. Wenn der Isolierfilm beispielsweise Siliziamoxid ist, dann wird eine Ätzung unter Verwendung einer Gasmischung durchgeführt, die Fluoratome enthält, beispielsweise CF4

Da bei diesem RIE-Verfahren bin Plasma verwendet wird, gelangen elektrische oder ionische Teilchen auf das Substrat. Rückstände des CH-Systems aus dem Photolack sowie Foder C, die aus dem Gasplasma stammen, bleiben am Boden des Kontaktloches zurück. Dann wird 55 der an der Substratoberfläche verbliebene Photolack nach Öffnung des Kontaktloches entfernt. Das Entfernen des Photolacks wird gewöhnlich durch eine elektri-

sche Entladung unter Verwendung eines Sauerstoffgases durchgeführt, um den Photolack durch Einsatz eines Saverstroffradikals (O°) zu veraschen. Auch der Boden des Kontaktloches wird bei diesem Veraschungsvorgang oxidiert. Eine durch RIE beschädigte Schicht wird infolge des RIE-Vorgangs und des Veraschungsvorgangs erzeugt.

Wenn eine durch eine RIE beschädigte Schicht am Boden des Kontaktiochs vorhanden ist, erfolgt kein Wachstum des durch das selektive CVD-Verfahren erzeugten Metallfilms, da die durch RIE beschädigte Schicht als Isolierfilm wirkt. Daber muß die durch RIE beschädigte Schicht vor dem Wachstum des Metal films entfernt werden.

Es gibt ein Verfahren zur Entfernung einer durch RIE beschädigten Schicht durch eine naßehemische Bearbeitung mit HF und dergleichen. Nach der naßehemischen Bearbeitung wird jedoch das Substrat mit reinem Wasser gewaschen und in einer N2-Atmosphäre getrocknet, und wird normalerweise der Atmosphäre ausgesetzt, wenn es zur Vorrichtung zur Durchführung der selektiven CVD befördert wird. Durch diesen Transport in der Atmosphäre wird erneut eine natürliche Oxidschicht auf der Oberfläche des Substrats erzeugt, obwohl eine reine Metalloberfläche oder eine reine Halbleiteroberfläche durch die naßchemische Bearbeitung freigelegt wurde. Wenn eine natürliche Oxidschicht vorhanden ist, verschlechtern sich die elektrischen Eigenschaften, da ein Metallfilm durch das natürliche Oxid aufwächst Das Verfahren mit naßchemischer Bearbeitung wurde daher in der Praxis nicht eingesetzt.

Nach der Entfernung der durch RIE beschädigten Schicht und Freilegung der reinen Oberflächen muß daher ein Metalifilm auf der reinen Oberfläche hergestellt Metallfilm beispielsweise aus Wolfram (W) nur in dem 35 werden, ohne daß diese der Atmosphäre ausgebeizt

Ein Beispiel für ein derartiges Verfahren ist in der japanischen Patentveröffentlichung (Kokal) Nr. 60-96931 (Dokument 1) beschrieben. Bei diesem Verfah-Das selektive CVD-Verfahren wird nachstehend er- 40 ren wird selektiv W ausgebildet, nach Freilegen mit einem Gasplasma, um die durch RIE beschädigte Schicht zu entfernen. Dieses Verfahren ist besonders wirksam, wenn ein Sputtervorgang bei der durch RIE beschädigten Schicht mit Argonionen, die von einer elektrischen Entladung erzeugt werden, oder mit Argon-Gas durchgeführt wird.

Allerdings erfolgt das Sputtern nicht nur am Boden des Kontaktiochs, sondern auch auf der Oberfläche des Siliziumoxids. Beim Sputtern tritt das Phânomen auf, daß Atome mit niedrigem Gewicht zuerst gespittert werden (selektives Sputtern). Bei einer Siliziumbxidschicht erfolgt zuerst das Sputtern von Sauerstoffatomen (O), und nach dem Sputtern sind an der Oberfläche zusätzliche Siliziumatome vorbanden, die nicht dem richtigen stöchiometrischen Verhältnis entsprechen. Dieses überflüssige Si erzeugt eine freie Bindung, und es kann keine selektive Ablagerung eines Metallfilms erzielt werden.

Der Mechanismus für die selektive Ablagerung eines W-Films, der einen derartiger Metallfilme darstellt, ist beschrieben in Ito et al. "Japanese Journal of Applied Phisics, 30, Nr. 7, Seiten 1525 bis 1529 (1991)", (Doku-

Wesenslich bei der selektiven Ablagerung ist, daß sich Elektronen zum WF, bewegen, welches von der Oberfläche des Substrats absorbiert wurde, und eine Absorption and Dissoziation beginnen, and hierdarch eine Kristallkeimbildungsschicht erzeugt wird. Die freie Bin-

DE 196 27 017

dung des Si-Atoms weist ein ungepaartes Elektron auf, und wirkt als Elektronendonator, und daher erfolgt ein Wachstum von W auf der Oberfläche. Aus diesem Grund ist es schwierig die selektive Ablagerung eines W-Films durch das Verfahren der japanischen Patentveröffentlichung (Kokzi) Nr. 60-96931 durchzuführen.

Angesichts dieser Situation wird ein Verfahren zum Absättigen der auf einem Isolierfilm erzeugten freien Bindung in der japanischen Patentveröffentlichung (Kokai) Nr. 2-38568 (Dokument 3) vorgeschlagen. Bei die- 10 sem Verfahren wird nach Durchführung einer Plasmastzung der behandelten Substratoberfläche durch Argongas und dergleichen zum Reinigen ein Substrat einer gewünschten Gasatomsphäre ausgesetzt, und wird die freie Bindung durch O, N, Foder OH abgesättigt. Daher 15 wird ein guter Metallfilm ausgebildet.

Weiterhin wird in der japanischen Patentveröffentlichung (Kokai) Nr. 1-201938 ein Verfahren zur selektiven Abiagerung eines Metalifilms nach Atzung eines Öffnungsteils eines Kontaktloches vorgeschlagen, wel- 20 ches in einem Film aus Aluminiumoxid oder eine SiO2-Schicht unter Verwendung eines Gasplasmas, welches Chlorid enthalt, beispielsweise BCl, ausgebildet

derstand am Kontaktloch zu verzingern da der Isolierfilm, der an der Oberfläche des Kontaktlochs erzeugt wird, entiernt werden kann, ohne die Oberfläche des Aluminiumoxidfilms oder SiO2-Schicht zu beschädigen. unter Verwendung eines chlorhaltigen Gases.

Allerdings haben die vorliegenden Erfinder herausgefunden, daß es schwierig ist, eine bohe Selektivität und einen guten Metallfilm zu erzielen, selbst wenn die voranstehend genannten Verfahren bei der selektiven CVD eingesetzt werden.

Bei der vorliegenden Erfindung wird zur Lösung der voranstehend geschilderten Probleme ein guter elektrischer Kontakt zwischen einem Metallfilm, der durch selektive CVD erzeugt wird, und dem darunterliegenden Abschnitt erzielt, beispielsweise einem Si-Substrat, 40 am Boden des Kontaktloches, welches in dem Isolierfilm ausgebildet wird, und wird darüber hinaus eine hohe Selektivität des Metallfilms in Bezug auf den Isolierfilm zur Verfügung gestellt.

Die vorliegende Erfindung stellt ein Verfahren zur selektiven Ablagerung eines Metallfilms in einer Offnung einer Isolierschicht auf einem Halbleitersubstrat zur Verfügung, wobei die Öffnung eine Oberstäche zu-mindest entweder einer Metallschicht, oder einer Halbleiterschicht, oder des Halbleitersubstrats freilegt, wo- 50 bei das Verfahren folgende Schritte umfaßt: eine Oberfläche der Isolierschicht und der durch die Öffnung freigelegten Oberfläche wird einem Gasplasma ausgesetzt, welches aus zumindest entweder einem Inertgas oder Sauerstoff besteht; die Isolierschicht wird einem Gas 55 ausgeseizt, welches Halogentatome mit Ausnahme von Fluoratomen aufweist; und in der Öffmung der Isolierschicht wird selektiv ein Metallfilm abgelagert.

Die Erfindung wird nachstehend anhand zeichnerisch dargestellter Ausführungsbeispiele näher erläutert, aus 60 welchen weitere Vorteile und Merkmale hervorgehen.

Fig. 1 eine Aufsicht und ein Diagramm zur Erläuterung des Grundprinzips der vorliegenden Erfindung:

Fig. 2 eine Aufsicht zur Erläuterung des Grundprin- 65 zips der Erfindung;

Fig. 3 ein Diagramm mit einer Darstellung der Beziehung zwischen der Anlaßtemperatur und der Menge an Sbrigbleibendem Chlor:

Fig. 4 eine Aufsicht zur Erläuterung des Grundprinzips der vorliegenden Erfindung;

Fig. 5 eine Aufsicht auf eine Vorrichtung zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens;

Fig. 6 eine Schmittansicht mit einer Darstellung des Vorgangs zur selektiven Herstellung eines W-Films bei einem ersten Ausführungsbeispiel der vorliegenden Er-

Fig. 7 ein Diagramm der Abhängigkeit des Kontaktwiderstands von der Kontaktgröße, zur Verdeutlichung der Auswirkungen der ersten Ansführungsform der vorliegenden Erfindung;

Fig. 8 ein Diagramm der Verdrahtungskurzschlußausbeute bei einer ersten Aluminiumschicht, um die Effekte der ersten Ausführungsform der vorliegenden Erfinding zu verdeutlichen;

Fig. 9 eine Schnittansicht des selektiven Herstellungsvorgangs für einen W-Film gemäß einer zweiten Ausführungsform der Erfindung;

Fig. 10 ein Diagramm der Abhängigkeit des Kontaktwiderstands von der Kontaktgröße zur Verdeutlichung der Auswirkungen der zweiten Ausführungsform;

Fig. 11 ein Diagramm mit einer Darstellung der Kurz-Bei diesem Verfahren ist es möglich, den Kontaktwi- 25 schlußausbeute bei einer ersten Aluminiumschicht, zur Verdeutlichung der Auswirkungen bei der zweiten Ausführungsform der Erfindung;

Fig. 12 eine Teilansicht einer Vorrichtung die bei einer dritten Ausführungsform der Erfindung eingesetzt

Fig. 13 eine Schmittansicht des selektiven Herstellsungsvorgangs für einen W-Film gemäß der ditten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung: und

Fig. 14 eine Schnittansicht des selektiven Herstellungsvorgangs für einen W-Film gemäß einer vierten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung.

Bevor die bevorzugten Ausführungsformen des erfindungsgemäßen Verfahrens beschrieben werden, erfolgt nachstehend eine eingehende Untersuchung der der Erfindung zugrundeliegenden Mechanismen.

Wie voranstehend erwähnt wird, nachdem ein Kontaktloch in einem Isolierfilm mittels RIE unter Verwendung eines Photolackmusters als Maske und nachfolgender Veraschung des belichteten Photolackmusters mit einem Sauerstoffpiasma und dergleichen hergestellt wurde, eine durch RIE beschädigte Schicht oder eine Oxidschicht eines darunterliegenden Abschnitts am Boden des Kontaktloches erzeugt.

Wenn in diesem Zustand ein Substrat einer Plasmaatmosphare aus einem Inertgas oder Wasserstoffgas ausgesetzt wird, werden die durch RIE beschädigte Schicht am Boden des Kontaktloches und die Oxidschicht des darunterliegenden Abschnitts durch den Sputtereffekt oder eine chemische Reaktion von Ionen oder Radikalen entfernt, die durch das Plasma erzeugt werden. Zu diesem Zeitpunkt wird auch die Oberfläche des Isolierfilms geätzt, so daß sie aktiv wird. Insbesondere bei einem starken Sputterelfekt tritt an der Oberfläche des Isolierfilms ein hoher Gehalt an Silizium (Si) auf und sind zahlreiche freie Bindungen vorhanden.

Wenn dieses Substrat einer Gasatmosphäre ausgesetzt wird, die kein Plasma ist, und Halogenatome mit Ausnahme von Fluor enthält, wird die Oberfläche des Isolierfilms durch Verbindungen einschließlich der Wassersto:Tatome oder durch versetzte Bestandteile der Verbindungen abgesättigt. Besonders gut lagern sich Halogenatome an der Oberfläche an, auf welcher die freien Bindungen vorhanden sind.

DE 196 27 017

8004215585

Da andererseits am Boden des Kontaktloches die durch RIE beschädigte Schicht und-die Oxidschicht entfernt wurden, sind keine freien Bindungen vorhanden. Verbindungen, die Halogenatome enthalten, liegen daher in einem Zustand vor, in welchem die physikalische Absorption schwach ist.

Nachdem das Substrat durch die voranstehend geschilderten Vorgange bearbeitet wurde, wird ein Mecallfilm wie beispielsweise ein W-Film mittels CVD unter Verwendung eines Gases aus WF6 und SiH4 hergestellt. Die Absorption von WF6 und SiH4 an dem Isolierfilm wird durch die Verbindungen gesteuert, welche die Halogenatome enthalten, die zur Absättigung dienen, oder durch die Halogenatome auf dem Isolierfilm, und die Ablagerung von W-Teilchen auf dem Isolierfilm 15 wird unterdrückt. Eine Substitutionsreaktion zwischen WF6 und der Verbindung, welche das Halogenatom enthält, welches pyhsikalisch absorbiert wird, wird gefördert und W wächst auf, mit hoher Selektivität, am Boden des Kontaktloches.

Der Mechanismus der hochselektiven CVD des Metallfilms gemäß der vorliegenden Erfindung wird von den Erfindern auf der Grundlage folgender Überlegungen und Erkennmisse erläutert.

Zuerst wird ein Modell wie freie Bindungen von Si. 25 die durch Chlor (CI) abgesättigt werden, überlegt. Weiterhin wird jeweils die Stabilisierungsenergie des CI-Si-Modells (vorliegende Erfindung), wobei freie Bindungen von Si durch Chloratome (Cl) abgesättigt werden, sowie für das F-Si-Modell (Stand der Technik) berechnet, bei 30 welchem freie Bindungen von Si durch Fluoratome (F) abgesättigt werden, wenn WF6 zugführt wird.

Fig. 1(a) zeigt eine Anordnung, wenn sich ein Molekül x2 einem System eines Atoms x1 annähert, welches durch ein Substratabtom Mabgesättigt ist.

in Fig. 1 (a) ist das Atom M Silizium (Si), das Molekül X2 ist WF6 und das Atom X1 ist entweder Chlor oder Fluor. Die Bezeichnung "Cl-Si-F" wird in dem Fall verwender, in welchem X1 Chlor ist, und ein Symbol "F-Si-F' wird in jenem Fall verwendet, in welchem X1 Fluor 40 ist WF6 wird in diesen Symbolen durch ein F-Atom bezeichnet. Dies liegt daran, daß sich das W-Atom im Zentrum einer oktabedrischen Molekülanordnung befindet, und die Fluoratome (F) jeweils an den Spitzen selwirkung tritt, wenn es sich an Cl-Si oder F-Si annä-

Da sich Energiedaten bezüglich der Substratoberfläche des Systems Cl-Si-F(x1 = Cl, x2 = WF6, und M = Si) and des Systems F-Si-F (X1 = F, x2 = WF4 and M 50 Si) nicht ermitteln lessen, werden die Konstanten für SiCl, SiF, ClF und F2 in der Gasphase zur Berechnung der Kombinationskoeffizienten von Si-Cl, Si-F, Cl-F und F-F verwendet. Die Daten wurden entnommen aus der Weiterhin wurde ein Morsepotential für Si-Cl, Si-F, Cl-F und F-F angenommen, und wurde die Energie des Gesamtsystems als Gesamtenergie jeder Kombination be-

Als Beispiel ist die potentialle Energie des Systems 60 Cl-Al-F $(x1 = Cl, x2 = WF_6, und M = Al)$ in Fig. 1(b) gezeigt. Auf der Horizontalachse RA1-F ist die Entfernung von Al-F aufgetragen, und auf der Vertikalachse RM-c1 die Entfernung Al-Cl. Jede Linie in Fig. 1(b) ist eine Aquipotentiallinie. Aus Fig. 1(b) geht hervor, daß dort ein Potentialtopf vorhanden ist, in welchem die Energie minimal wird, wobei R(Al-F) etwa 1,8 A beträgt, und R(Al-Cl) etwa 2,2 Å

Fig. 2 zeigt Potentialkurven des Systems CI-SI-F (xl = Cl. x2 = WF4 und M = Si) und des Systems F-Si-F (x1 = F, x2 = WF4 und M = Si). Zusätzlich ist zu Vergleichszwecken in Fig. 2 auch die Energie für W-F c dargestellt.

Wie aus Fig. 2 hervorgeht, reagiert das System F-Si-F leichter mit WF6 als das System Cl-Si-F. Wonn daher freie Bindungen von Si durch F abgesättigt werden, er folgt ein einfaches Aufwachsen von W, verglichen mit der Absättigung durch Cl. Diese Erläuterung stimmt mit den Versuchsergebnissen überein, die nachstehend erlautert werden.

Nachstehend wird ein Verfahren zur Herstellung eines Metallfilms gemäß der vorliegenden Erfindung erläuters, welches gegenüber dem im Dokument 3 geschilderten Verfahren Vorteile bietet.

Um eine durch RIE beschädigte Schicht am Boden des Kontaktloches zu entfernen, wird RIE unter Einsatz von BCl3 verwendet. RIE mit BCl3 wird 60 bis 120 Sekunden lang unter folgenden Bedingungen durchgeführt: 100 Sccm (Standard Kubikzentimeter pro Minute), ein Druck von 0,5 Pa, und eine RF-Ausgangsleistung von 100 W. Allerdings bleiben Chlor und Bor am Boden des Kontaktioches übrig, und wächst kein W auf. Daher erfolgt eine Wärmebehandlung des Substrats bei einer Temperatur von 200 bis 400° und eine Entfernung von Chlor an der Oberfläche des Metalls, und darm erfolgt ein Wachstum von W.

Um die Beziehung der Temperatur der Warmebehandlung und der Chlormenge zu untersuchen, die am Boden des Kontakts übrigbleibt, wird ein Al-Legierungsfilm über einem gesamten Substrat hergestellt, und mittels RIE unter Einsatz von BCla geatzt. Dann wurde eine 300 Sekunden lange Warmebehandlung bei verschiedenen Temperaturen durchgeführt. Die Menge an übrigbleibendem Cl, die durch Atomabsorptionsspektro-Photometrie bestimmt wird, ist in Fig. 3 go-

Obwohl die Menge an verbleibendem Cl linear bis zu einer Temperatur von 400° für die Wärmebehandlung abnimmt, wird ein konstanter Wert erreicht, wenn in Fig. 3 400° überschritten werden. Dies läßt sich daraus verstehen, daß die Sublimationstemperatur von AlCla etwa 370° beirägt. Berücksichtigt man, daß ein gutes des Oktaheders liegen, wodurch Fluor zuerst in Wech- 45 Aufwachsen von W erfolgt, nachdem eine Wärmebehandlung mit 300° oder mehr durchgeführt wurde, wenn die Menge an verbleibendern Chlor kleiner als etwa 70 ng/cm² ist, so stellt sich heraus, daß eine gute selektive CVD durchgeführt werden kann.

Allerdings wird Restchlor auf SiO2 ebenfalls bei dieser Wärmebehandlung entfernt, und dann sind freie Bindungen von Si auf der Oberfläche des SiO2 vorhanden. Daher tritt ein Wachstum von W auf dieser Oberfläche auf. Dies ist der Grund dafür, daß bei dem Verfahren JANF Thermo Table (Horikoshi Forschungsinstitut). 55 nach dem Stand der Technik keine Ausbildung eines W-Films mit ausreichender Selektivität möglich war.

Fig. 4 zeigt ähnlich berechnete Potentialkurven für die voranstehend genannten Systeme Cl-Al-F (x1 = Cl, x2 = WFs, und M = Al) sowie F-Al-F (x1 = F, x2 = WF6, und M = Al). Da die Energie des Systems Cl-Al-F größer als die Energie des Systems W-F ist, ist eine erhebliche Energie erforderlich, so daß die Dissoziation-Absorption weitergeht, wenn Clauf der Oberfläche von Al verbleibt. Da die Energie des Systems F-Al-F kleiner als die Energie des W-F-Systems ist, wird WF6 spontan auf der Oberstäche absorbiert, die durch F abgesättigt

Nunmehr werden unter Bezugnahme auf die Zeich-

DE 196 27 017 A1

7

nungen die bevorzugten Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung erläutert.

Der Erfinder führte folgenden Versuch durch, um die Auswirkungen der zweistufigen Vorbehandlung gemäß der vorliegenden Erfindung zu untersuchen. Eine Wärmeoxidschicht mit einer Dicke von 0,1 µm auf einem gesamten Si-Wafer mit einem Durchmesser von 6 Zoll (1 Zoll = 25,4 mm) wird erzeugt, und es wird W in einer Dicke von 0,5 µm auf der Oberfläche des Oxids dadurch hergestellt, daß WF₆-Gas und SiH₄-Gas eingelassen 10 werden, nachdem eine Vorbehandlung des Wärmeoxids durch vier verschiedene Verfahren dargeführt wurde. Die Anzahl an W-Teilchen, die sich auf dem Wärmeoxid abgelagert hatten, wurde mit einem Teilchenzähler gemessen, und die Selektivität wurde durch folgende Kriterien bewertet.

Anzahl an W-Teilchen größer oder gleich 400: schlechte Selektivität.

Anzahl an W-Teilchen 100 bis 400: beeinträchtigte Selektivität.

Anzahl an W-Teilchen kleiner gleich 100: gute Selektivität.

Folgende vier verschiedene Verfahren wurden als Verbehandlungsverfahren eingesetzt.

- (1) Keine Vorbehandlung
- (2) Plasmabearbeiumg mit BCls und dann Wärmebehandlung (Temperatur 350°)
- (3) Sputtern in einer Ar-Atomosphäre dann Fr Bearbeitung
- (4) Sputtern in einer Az-Atmosphäre dann Bearbeitung mit BCls

Hierbei ist (4) eine Vorbehandlung gemäß der vorliegenden Erfindung. Die Ergebnisse sind nachstehend angegeben.

- (1): Schlechte Sciektivität
- (2): Beeinträchtigte Selektivität
- (3): Beeinträchtigte Selektivität
- (4): Gute Selektivität

AUSFÜHRUNGSFORM 1

Fig. 5(a) zeigt eine Übersicht einer CVD-Vorrichtung, die bei der ersten Ausführungsform der vorliegenden 45 Erfindung verwendet wird. Fig. 5(b) ist eine Seitenansicht einer Vakuumkammer 301. Die Vorrichtung besteht aus vier Vakuumkammer 101, 201, 301 und 401. Die Funktion jeder dieser Vakuumkammern ist nachstehend angegeben. Die Vakuumkammer 101 dient dazu, 50 von Atmosphärenbedingungen aus das Substrat unter Vakuum zu setzen, die Vakuumkammer 201 dient dazu, das Substrat zu jeder Vakuumkammer zu befordern, die Vakuumkammer 301 dient dazu, eine Reinigungsbearbeitung oder Reinigung des Substrat durchzuführen, 55 bevor ein Wachstum eines Metallfilms wie beispielsweise W erfolgt, und die Vakuumkammer 401 dient zum Aufwachsenlassen des Metallfilms

Nachstebend wird jede Vakuumkammer im einzelnen erläutert.

Eine Turbo-Molekularpumpe und eine geeignete Vorpumpe (die ohne Fillssigkeiten arbeitet) (nicht in Fig. 5(a) gezeigt) sind über Absperrschieber an die Vakuumkammer 101 angeschlossen. Die Kammer 101 wird durch diese Pumpen evakuiert. Der Waferhalter 102 zur 64 Anbringung eines Substrats ist im Zentrum der Vakuumkammer 101 angeordnet. Weiterhin ist eine Quelle für trockenes N2 (nicht in Fig. 5(a) gezeigt), welche trok-

kenes N₂ liefert, um den Druck zwischen dem Niederdruckzustand und Atmosphärendruck in der Valenumkammer 101 zu steuern, an die Vakuumkammer 101 über ein Absperrventil 105 angeschlossen.

Nach Einströmen trockenen N2 in die Vakuumkammer 101 und Erreichen von Atmosphärendruck wird ein Substrat 103 auf den Waferhalter 102 aufgesetzt, und die Kammer 101 auf 10⁻¹ Pa oder weniger unter Verwendung einer Vorpumpe und einer Turbo-Molekularpumpe evakuiert. Zur geeigneten Zeit wird der Absperrschieber 104 geöffnet, der bislang die Vakuumkammer 101 von der Vakuumkammer 201 getrennt hat, und wird das Substrat 103 von der Vakuumkammer 101 in die Vakuumkammer 201 befördert.

Die Vakuumkammer 201 ist mit einem Roboterarm verschen, und dieser Roboterarm befördert ein Substrat in jede dieser Vakuumkammern. Weiterhin wird die Vakuumkammer 201 immer auf zumindest 10-6 Pa durch die Vorpumpe und die Turbo-Molekularpumpe evakuiert, so daß keine gegenseitige Restgasmischung auf den Vakuumkammern 101, 301 und 401 auftritt. Nach Offsen des Absperrschiebers 104 und Beförderung des Substrats 103 aus der Vakuumkammer 101 in die Vakuumkammer 102 wird der Absperrschieber 104 geschlossen, das Innere der Vakuumkammer 201 erneut evakuiert, wobei der Druck in der Vakuumkammer 201 auf 10-5 Pa oder weniger eingestellt wird, dann wird ein Absperrschieber 202 geöffnet, und das Substrat 103 in die Vakuumkammer 301 befördert.

Die Vakuumkammer 301 stellt einen Raum für die Reinbearbeitung des Substrats vor der Ausbildung von W dar, und wird durch eine Vorpumpe und eine Turbo-Molekularpumpe (nicht in Fig. 5(a) gezeigt) evakulert, die über einen Absperrschieber 302 angeschlossen sind. Ein Waferhalter 303 zum Haltern des Substrats 103 ist ziemlich genau im Zentrum der Vakuumkammer 301 angeordnet. Das Substrat 103 wird aus der Vakuumkammer 201 herausbefördert, und auf den Waferhalter 303 aufgesetzt.

Gasteitungen 304, 305 und 306 zum Liefern von Vorbehandlungsgasen sind jeweils an die Vakuumkanimer 301 angeschlossen. Die Gasieitungen liefern H₂ Cl₂ bzw. Ar über das Absperrventil 306, 307 bzw. 308, die in Fig. 5(a) dargestellt sind.

Die Vakuunkammer 401 ist ein Raum zur Herstellung eines Metallfilms auf dem Substrat 103 und wird durch eine Vorpumpe und eine Turbo-Molekularpumpe (nicht in Fig. 5(a) gezeigt) evakuiert, die über einen Abspertschieber 402 angeschlossen sind. Ein Waferhalter 403 mit einer keramischen Heizvorrichtung zum Haltern und Erhitzen des Substrats 103 ist im Zentrum der Vakuumkammer 401 vorgesehen. Das Substrat 103, welches eine Reinbearbeitung in der Kammer 301 erfahren hat, wird durch die Vakuumkammer 201 zur Vakuumkammer 401 befördert, und auf die keramische Heizvorrichtung des Halters 403 aufgesetzt.

Gasleitungen 404 und 405 zum Liefern von Materialgasen sind an die Vakuumkammer 401 angeschlossen. Die Gasleitungen liefern WFs bzw. SiHi. über ein Ab-60 spersventil 406 bzw. 407.

Wie aus Fig. 5(b) hervorgeht, sind in der Vakuumkammer 301 eine HF-Elektrode 310, die an eine Hochfrequenzversorgung 312 mit 13,56 MHz angeschlossen ist, sowie eine der Elektrode 310 gegenüberliegende Elektrode 311 vorgesehen, die an Masse angeschlossen ist.

Für die Reinbearbeitung wird zuerst das Innere der Vakuumkammer 301 evakuiert, bis ein Druck von 19-5

DE 196 27 017 A1

ç

Pa oder weniger in der Vakuumkammer 301 vorhanden ist.

Dann wird das Ventil 309 geöffnet, und 100 cc/Minute Ar-Gas eingelassen, und der Druck in der Vakuumkammer 301 wird auf 5,0 mPa eingestellt. Wenn Hochfrequenzenergie mit 13,56 MHz an die Elektroden 311 und 310 in diesem Zustand angelegt wird, wird durch eine elektrische Entladung ein Ar-Plasma erzeugt. Das Oxid auf der Oberfläche des Substrats 103 kann durch das Ar-Plasma entfernt werden. Nachdem diese Reinigungsbearbeitung des Substrats fertig ist, wird die Zuführ von Ar gestoppt, und dann wird das Ventil 308 geöffnet, um Cl₂ in die Kammer 301 einzulassen. Zu diesem Zeitpunkt wird keine Spannung an die Elektorden 311 und 310 angelegt, so daß keine Plasmaerzeugung durch eine elektrische Entladung auftritt. Durch diesen Vorgang wird Cl an der Substratoberfläche absorbiert.

Daraufhin wird das Substrat 103 zur Vakuumkammer 401 befördert, und auf die keramische Heizvorrichtung 20 403 aufgesetzt. Die keramische Heizvorrichtung wird 20 geregelt, daß die Substrattemperatur auf 220° eingestellt wird. Dann werden die Absperrventile 406, 407 geöffnet, 20 cc/Minute von WF6 und 14 cc/Minute von SiFI4 in die Kammer 401 drei Minuten lang eingelassen. 25 Zu dieser Zeit bildet sich ein Film aus Wolfram (W) mit einer Dicke von etwa 1,2 µm in den ausgewählten Bereichen des Substrats 103.

Der selektive Herstellungsvorgang für den W-Film wird unter Bezugnahme auf Fig. 6 erläutert.

In Fig. 6 sind Schnittdarstellungen zur Erläuterung des selektiven Herstellungsvorgangs für einen W-Film gemäß der Ansführungsform der vorliegenden Erfindung dargestellt.

Zuerst wird, wie in Fig. 6(a) gezeigt ist, ein SiO₂-Film 5501 in einer Dicke von 100 nm auf dem Si-Substrat 103 ausgebildet. Dann wird durch Sputtern ein Al-Si-Cu-Film 502 in einer Dicke von 400 nm auf dem SiO₂-Film 501 hergestellt, und wird mit einem gewünschten Verdrahtungsmuster versehen, durch ein optisches Belichtungswuster versehen, durch ein optisches Belichtungsvorfahren und reaktive Ionenätzung.

Dann wird ein Film 503 in einer Dieke von 1,4 um durch ein TEOS-O₂-Plasma auf dem SiO₂-Film 501 und dem Al-Si-Cu-Film 502 abgelagert. Ein Kontaktloch 504 zur Erzielung einer elektrischen Verbindung mit der Al-Si-Cu-Verdrahtung 502 wird an einem gewünschten Ort des SiO₂-Films 503 durch ein optisches Belichtungsverfahren und reaktive Ionenätzung bergestellt. Die reaktive Ionenätzung des SiO₂-Films 503 wird mit einem Ätzmittel auf Fluorbasis durchgeführt.

Eine sogenannte Verschmutzungsschicht 505 ist am Boden des Kontaktloches und auf der Oberfläche der Al-Si-Cu-Verdrahtung 502 nach der Öffnung des Kontakts vorhanden. Diese Verschmutzungsschicht 505 besteht aus einem Kohlenwasserstoffilm, der das Reaktionsprodukt eines Photolacks und von Fluor (F) darstellt, eine durch RIE beschädigte Schicht, die durch Implantierung von F-Ionen und O-Ionen erzeugt wird, oder eine Oxidschicht, die durch ein Sauerstoffplasma erzeugt wird, die zur Veraschung eines Photolacks verwendet wird.

Selbst wenn daher ein W-Film am Boden des Kontaktlochs in einem Zustand erzeugt wird, in welchem eine derartige, beschädigte Schicht 505 vorhanden ist, ist keine selektive Ausbildung des W-Films möglich.

Bei der vorliegenden Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird zur Entfernung der beschädigten Schicht 505 zuerst das Substrat 103 auf den Waferhalter

102 in der in Fig. 5 gezeigten Vakuumkammer 101 aufgesetzt. Das Innere der Vakuumkammer 101 wird evakuiert, um einen Druck von 5 × 10⁻⁴ Pa oder mehr einzustellen. Dann wird der Absperrschieber 104 geöffnet, und das Substrat 103 in die Vakuumkammer 201 befördert. Dann wird der Absperrschieber 104 geschlossen, und das Innere der Vakuumkammer 102 weiter evakuiert. Wenn der Druck in der Vakuumkammer 102 10⁻⁹ Pa oder mehr erreicht, wird der Absperrschieber 202 geöffnet, und das Substrat 103 in die Vakuumkammer 301 befördert, und auf den Waferhalter 303 aufgesetzt.

Dann wird das Absperrvendl 309 geöffnet, und Ar-Gas in einer Menge von 100 cc/Minute eingelassen, und der Druck in der Vakuurnkammer 301 auf 5 mPa eingestellt. In diesem Zustand werden an die Elektrode 310 über einen Zeitraum von 10 bis 60 Sekunden eine Hochfrequenzleistung von 50 bis 150 W bei einer Frequenz von 13,56 MHz angelegt. Zwischen den Elektroden 310 und 311 bildet sich ein Ar-Plasma aus, und Ar+ Ionen werden an den Waferhalter 303 angezogen, welcher eine negative Elektrode bildet (in Fig. 6(b) gezeigt). Ar-lonen werden elektrisch beschleunigt, stoßen mit der Substratoberfläche zusammen, und ätzen die Oberfläche. Auch die beschädigte Schicht 505, die am Boden des Kontaktlochs vorhanden ist, wird geätzt (Fig. 6(c)).

Da das Sputtern mit Ar ein Vorgang ist, bei welchem eine physikalische Äzzung erfolgt, ist Si auf der Oberfläche des Siliziumoxids 503 vorhanden. Die Al-Si-Cu-Oberfläche am Boden des Kontaktloches weist keine derartige aktive Kombination auf, da es sich um Metallfilm handelt (Fig. 6 (c)).

Dann wird, nachdem die Hochfrequenz zwischen den Elektroden abgeschaltet und die Zufuhr des Ar-Gases unterbrochen wird, das Abspertventil 305 geöffnet, und wird Cl2-Gas mit 100 cc/Minute in die Vakuumkammer 301 eingelassen, so daß sich ein Druck von 0,8 Pa einstellt. Hierbei erfolgt keine elektrische Entladung von Cl2. Dieser Vorgang wird 30 bis 60 Sekunden lang durchgeführt. Durch diesen Vorgang werden Cl-Atome oder Cl-Moleküle an der Oberfläche des Siliziuraoxids 103 absorbiert. Insbesondere Chlor wird fest an den freien Bindungen von Si absorbiert, so daß die freien Bindungen durch Chlor abgesättigt werden. Obwohl Chlor auch auf der Al-Si-Cu-Oberffäche am Boden des Kontaktloches absorbiert wird, wird der Hauptanteil nur physikalisch absorbiert, mit schwacher Absättigung durch Chlor bei Zimmertemperatur (Fig. 6(d)).

Das Substrat 103 in diesem Zustand wird von der Vakuumkammer 201 in die Vakuumkammer 201 in die Vakuumkammer 201 in die Vakuumkammer 401 befordert, und auf die keramische Heizvorrichtung 402 in der Vakuumkammer 401 aufgesetzt. Das Substrat wird in einem vorbestimmten Zeitraum auf eine gewünschte Temperatur eingeregelt. Beispielsweise nach einer Einstellung des Substrats 103 auf 220° werden die Abspertventile 406 und 407 geöffnet, und werden WF₆ mit 20 ce/Minute und Silan (SiH₄) mit 14 ce/Minute 3 Minuten lang eingelassen (Fig. 5(e)).

Dann wird die Zuführ von WFs und SiHs unterbrochen, und das Innere der Vakuumkammer 401 evakuiert. Wenn sich in der Vakuumkammer 201 ein Druck von etwa 5 × 10⁻⁶ Pa oder weniger eingestellt hat, wird der Abspertschieber 203 geöffnet, und das Substrat 103 in die Vakuumkammer 201 befördert. Wenn dann in der Vakuumkammer 201 ein Druck von 5 × 10⁻⁹ Pa oder weniger erreicht ist, wird der Abspertschieber 104 geöffnet, und das Substrat 103 in die Vakuumkammer 101 befördert, und auf den Waferhalter 103 aufgesetzt. In

DE 196 27 017

11

diesem Zustand wird der Absperrschieber des Pumpsystems geschlossen, welches die Vakuumkammer 101 evakuiert, dann wird das Ventil 105 geöffnet, trockener Stickstoff (N₂) in die Vakuumkammer 101 eingelassen, und hierdurch im Inneren der Kammer Atmosphärendruck erzeugt, und dann wird das Substrat 103 nach außerhalb der Kammer 101 befördert.

Wenn dieses Substrat 103 durch SEM untersucht wird, so zeigt sich, daß ein W-Film mit ausreichender Selektivität in einer Dicke von 1,2 µm in dem Kontakt- 10 loch bergestellt wurde.

Nach Ausbildung des Al-Si-Cu-Films auf dem Substrat 103, aus welchem der W-Film erzeugt wurde, und nachdem der Al-Si-Cu-Film mit einem Muster versehen wurde, wurden die elektrischen Eigenschaften gemes- 15 sen. Die Ergebnisse sind in Fig. 7 gezeigt.

Fig. 7 zeigt die Abhängigkeit des Kontaktwiderstands einer Anordnung aus W/Al-1%Si-0.5%Cu von den Abmessungen des Kontaktloches. Die Tiefe des Kontaktloches beträgt 0,6 µm, und es war möglich, die Kontaktei- 20 genschaften auch bei einer Al-Si-Cu/Al-Si-Cu-Anordnung, bei welcher kein eingebenetes W vorhanden war, als Vergleichsbeispiel mit idealem Widerstandswert zu messen. Wie aus Fig. 7 hervorgeht, beträgt der Kontaktwiderstand der Anordnung aus W/Al-Si-Cu erws das 25 1.2-fache des Vergleichsbeispiels.

Fig. 8 zeigt die elektrische Kurzschlußausbeute zwischen Al-Drähten, wenn Al-Drähte auf W ausgebildet wurden, das vollständig in einem Kontaktloch mit einer Breite von 0,5 µm vorhanden war. Bei dem erfindungs- 30 gemäßen Verfahren ist die Kurzschlußausbeute wesentlich verbessert, verglichen mit dem Verfahren (Vergleichsbeispiel) nach dem Stand der Technik. Dies ist deswegen bedeutsam, da die Erzeugung von W-Körnchen auf dem Isolierfilm gesteuert wird.

AUSFÜHRUNGSFORM 2

Die zweite Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird nachstehend unter Bezugnahme auf Fig. 9 40 erläutert.

Die Isolierung von Bauteilen auf einem Substrat 601 aus Silizium (Si) wird durch das gewöhnliche LOCOS-Verfahren (lokale Oxidation von Silizium) durchgeführt. film, der durch LOCOS ausgebildet wird. Nach Ausbildung einer Gateisolierschicht 603 auf dem Siliziumsubstrat 601 werden eine Polysiliziumschicht 604 und eine Schicht 605 aus Wolframsilizid (WSix) abgelagert und mit einem Muster versehen. Auf diese Weise wird die 50 Gateelektrode erzeugt.

Dann erfolgt eine Implantierung mit NT-Ionen bei dem Siliziumsubstrat 601 unter Verwendung der Gateelektrode als Maske, und es wird eine N - Diffusionsschicht auf der Oberfläche des Siliziumsubstrats 601 er- 55 zeugt. Dann wird eine Seitenwand 605 aus SiO2 an der Seite der Gateelektrode hergestellt. Die Gateelektrode und die Seitenwand 605 als Maske werden für einen nächsten lonenimplantierungsschritt verwendet, der bei wird eine N+. Diffusionsschicht 607 an der Oberfläche des Siliziumsubstrats 601 erzeugt (Fig. 9(a)).

Unter Ausbildung von TiN-Ti durch Sputtern erfolgt dann eine Wärmebehandlung des Substrats 601 in einer Atmosphäre aus Stickstoff N2 über einen Zeitraum von 65 30 Minuten bei 600°. Infolge dieser Wärmebehandlung reagieren T: und Si auf der Oberfläche des Substrats 601 miteinander. TiN und Ti, welches nicht rengiert hat, werden durch eine Bearbeitung mit einer gemischten Lösung aus H2SO4 und H2O2 entfernt, so daß nur flie Ti-Siz-Schicht 608 auf der Diffusionsschicht 607 übrigbleibt. Dann wird in SiO2-Film 609 in einer Dicke von

1,4 µm abgelagert

Dann wird ein Kontaktloch 610 zur Erzielung einer elektrischen Verbindung an einem gewünschten Ort auf dem SiO2-Film 609 unter Verwendung eines optischen Belichtungsverfahrens und reaktiver lonenätzung hergestelle Die reaktive Ionenätzung des SiOrFilms 609 wird unter Verwandung eines Ätzmittels auf Fluorbasis durchgeführt. Eine sogenannte Verschmutzungsschicht oder beschädigte Schicht 611 ist am Boden des Kontaktloches worhanden (Fig. 9 (b)). Selbst wenn ein W-Film in dem Zustand erzeugt wurde, in welchem eine defartige Verschmutzungsschicht 611 vorhanden ist könnte der W-Film nicht selektiv nur in dem Kontaktloch erzeugt werden.

Das Substrat 601 mit dem Kontaktloch 610 wird auf den Waserhalter 303 der in Fig. 5 gezeigten Vorrichtung aufgesetzt. Dann wird das Absperrventil 309 geoffnet. und wird Ar-Gas in einer Menge von 100 co/Minute eingelassen. Der Druck in der Vakuumkammer 30 wird auf 5 mPa eingestellt, und Hochfrequenz mit 13,56 MHz und 50 bis 100 W wird an die Elektrode 310 über einen Zeitraum von 10 bis 60 Sekunden angelegt

Hierdurch wird ein Ar-Plasma zwischen den Elektroden 310 und 311 erzeugt. Ar wird von dem Waferhalter 303 angezogen, welcher die negative Seite der Elek-trode 310 bildet. Ar + Ionen werden elektrisch beschletnigt, stoßen mit der Oberfläche des Substrats zusammen, und ärzen die Oberfläche. Auch die beschädigte Schicht 611 am Boden des Kontaktloches 610 wird geātzi (Fig. 9(c)).

Mehrere aktive, freie Bindungen 612 von Si sind auf der Oberfläche des Siliziumonids 609 vorhanden (Fig. 9(d)). Die TiSiz-Oberfläche am Boden des Koptaktloches 610 weist keine derartigen aktiven, freien Bindungen auf, da es sich um einen Metallfilm handelt.

Nachdem das Anlegen der Hochfrequenz an die Elektroden 310, 311 und die Zufuhr von Ar-Gas abgebrochen wurden, läßt man das Substrat auf Zimmertemperatur abkühlen. Dann wird Cla mit 100 cc/Minute in die Vakuumkammer 301 eingelassen, so daß sich ein Druck Das Bezugszeichen 602 bezeichnet einen Feldisolations- 45 von 0,8 Pa einstellt. Zu diesem Zeitpunkt erfolgt keine elektrische Entladung von Cl2. Dieser Vorgang wird 30 bis 60 Sekunden lang durchgeführt. Durch diesen Vorgang werden Chloratome (Cl) oder Cl2-Moleküle an der Oberfläche des Siliziumoxids 609 absorbiert, Insbesondere Chloratome werden fest an den freien Bindungen 612 des Si absorbiert, so daß die freien Bindungen 612 abgesättigt werden. Obwohl Chloratome auch an der TiSir-Oberfläche am Boden des Kontaktlochs absorbiert werden, werden die meisten von ihnen nur physikalisch absorbiert, unter schwacher Absättigung durch Chlor bei Zimmertemperatur (Fig. 9(e)).

in diesem Zustand wird das Substrat 601 von der Vakuumkammer 301 über die Vakuumkammer 201 in die Vakuumkammer 401 befördert, und auf die keramsidem Siliziumsubstrat 601 durchgeführt wird. Hierdurch 60 che Heizvorrichtung 402 in der Vakuumkammet 401 aufgesetzt.

> Nach einer Einstellung der Temperatur des Substrats 601 auf 220° (als Beispiel) werden die Absperrventile 406, 407 geoffnet, und werden 14 cc/Minute Silan (\$iH4) und 20 cc/Minute WF6 in die Kammer 401 etwa vier Minuten lang eingelassen.

> Dann wird die Zufuhr von WF6 und SiH4 umerbrochen, und das Innere der Vakuumkammer 401 evakhiert.

DE 196 27 017 A1

13

Hat sich ein Druck in der Vakuumkammer 201 von 5 × 10⁻⁹ Pa oder weniger eingestellt, so wird der Absperrschieber 104 geöffnet, und das Substrat 601 in die Vakuumkammer 101 befördert. Wenn dann in der Vakuumkammer 101 ein Druck von 5 × 10⁻⁶ Pa oder weniger eingestellt wird, und der Absperrschieber 203 geöffnet wird, wird das Substrat 601 in die Vakuumkammer 201 befördert, und auf den Waferhalter 103 aufgesetzt.

In diesem Zustand wird der Absperrschieber 104 des Pumpsystems geschlossen, welches das Innere der Vakumnkammer 101 evakuiert, das Ventil 105 wird geöffnet, und trockenes N₂ in die Vakuumkammer 101 eingelassen. Im Inneren der Kammer 101 wird Aunosphärendruck eingestellt, und das Substrat 601 wird aus der Kammer 101 entnommen.

Wird dieses Substrat 601 mittels SEM untersucht, so stellt sich heraus, daß ein W-Film mit einer Dicke von 1,4 µm mit ausreichender Selektivität in dem Kontaktloch hergestellt wurde. Nach Ausbildung eines Al-Si-Cu-Films auf dem Substrat 601, auf welchem der W-Film erzeugt wurde, und nachdem der Al-Si-Cu-Film nit einem Muster versehen wurde, werden die elektrischen Eigenschaften gemessen. Die Ergebnisse sind in Fig. 10 angegeben.

Fig. 10 zeigt die Abhängigkeit des Kontaktwiderstands der W/Tisiz/N⁺-Si-Anordnung und der W/Tisiz/P⁺-Si-Anordnung von den Abmessungen des Kontaktoches. Die Tiefe des Kontaktioches heträgt 0.6 µm, und dies ermöglichte es, die Kontakteigenschaften auf sichere Weise auch bei einer Anordnung zu messen, bei 30 welcher keine Einbettung mit W erfolgte, als Vergleichsbeispiel. In diesem Fall ist der Kontaktwiderstand der W/Al-Si-Cu-Anordnung etwa ebenso groß wie der Kontaktwiderstand einer Al/Tin/N⁺-Si-Anordnung, welche das Vergleichsbeispiel darstellt. Wie 35 entrangen Verfahren eine stabile Charakteristik erhalten werden.

Fig. 11 zeigt die elektrische Kurzschlußausbeute zwischen Al-Drähten, die vollständig auf Whergestellt werden, und selektiv bei einer Breite des Kontaktlochs von 0,5 µm hergestellt werden. Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren ist die Kurzschlußausbeute wesentlich verbessert, verglichen mit dem Verfahren (Vergleichsbeispiel) nach dem Stand der Technik Nr. 3. Dies ist deswegen wesentlich, da die Erzeugung von W-Körnehen auf dem Isolierfüm gesteuert wird.

Obwohl bei der voranstehenden Ausführungsform 2

Obwohl bei der voranstehenden Ausführungsform 2 ein Plasma durch Einlassen von Ar erzeugt wird, gibt es entsprechende Auswirkungen, nämlich Entfernen der 50 Verschmutzungsschicht oder der beschädigten Schicht 611, wenn statt Ar nunmehr H₂ (Wasserstoff) verwendet wird. Beispielsweise wird Wasserstoffgas in einer Menge von 10 bis 200 cc/Minute eingelassen, und der Druck in der Vakuumkammer 301 auf 0,1 bis 1,0 Pa eingestellt, 55 und wird Hochfrequenz mit 13,56 MHz und 50 bis 150 W an die Elektrode auf der Seite des Waferhalters 10 bis 60 Sekunden lang angelegt. Bei diesem Vorgang werden innerhalb des Plasmas H⁺-Ionen erzeugt, und erfolgt eine chemische Ätzung der beschädigten Schicht 611 60 durch Wasserstoffradikale.

Zusätzlich wird die SiOr-Oberfläche ebenfalls geätzt, wie bei der vorherigen Ausführungsform, da zahlreiche freie Bindungen auf der Oberfläche des Substrats erzeugt werden. Um eine selektive W-Herstellung zu erstelen, muß daher das Substrat in einer Atmosphäre behandelt werden, welche Halogenatome enthält, wie bei der vorherigen Ausführungsform erläutert wurde.

AUSFÜHRUNGSFORM 3

14

Bei der vorliegenden Ausführungsform wird ein Wasserstoffgasplasma statt eines Inertgasplasmas verwendet. Fig. 12 zeigt eine Kammer, bei welcher die Vakuumkammer 301 von Fig. 5(b) so abgeändert ist, daß Wasserstoffradikale durch eine elektrische Mikrowelenentladung von Wasserstoffgas erzeugt werden können.

Eine Vorpumpe und eine Turbo-Molekularpumpe (nicht in Fig. 12 gezeigt) sind über den Abspertschieber 302 an die Vakuumkammer 301 angeschlossen. Durch diese Pumpan wird die Vakuumkammer 301 evakuiert. Ein Waferhalter 315 zum Haltern eines Substrats ist im Zentrum der Vakuumkammer 301 angeordnet, und das Substrat 103. welches aus der Vakuumkammer 201 hierim transportiert wird, wird auf den Waferhalter 315 aufgesetzt. Gasleitungen zum Liefern von Vorbehandlungsgasen sind an die Vakuumkammer 301 angeschlossen.

Gasleitungen 316 und 320 sind an die Vaknumkammer 301 angeschlossen. Diese Gasleitungen liefern H₂ bzw. Cl₂ über das Absperrventil 317 bzw. 321. Die Gasleitung 312, welche H₂ an die Vaktnumkammer 301 liefert, ist an das Rohr 318 angeschlossen, welches aus Al₂O₂ besteht, und die Resonanzleitung 319 zum Liefern elektrischer Mikrowellenenergie an das H₂-Gas ist an der Leitung 318 vorgesehen. Die Mikrowellenstromversorgung ist in Fig. 12 nicht gezeigt.

Das Substrat 103 wird von der Vakuumkammer 201 her befördert und auf den Waferhalter 315 in der Vakuumkammer 301 aufgesetzt. In diesem Zustand wird H₂-Gas für die Bearbeitung eingelassen, und ein Plasma durch Anlegen von Hochfrequenz an das Resonanzrohr 319 erzeugt, welches an Hochfrequenz von 13,56 MHz angeschlossen ist. Die Substratobersläche wird durch H₂-Radikale behandelt, die durch das Plasma erzeugt werden.

In Fig. 13 sind Schnittansichten zur Erläuterung des selektiven Herstellungsvorgangs für den W-Film gemäß Ausführungsform 3 der vorliegenden Erfindung gezeigt. Die benutzte Probe ist ebenso wie bei der ersten Ausführungsform. Substrat 701 aus Silizium (Si), Oxidfilm 702, Al-Si-Cu-Film 703, und Plasma-SiO1-Film 704, Kontaktloch 705 und Verschmutzungsschicht 706 werden entsprechend der in Fig. 1 gezeigten ersten Ausführungsform erzeugt (Fig. 13(a)).

rungsform erzeugt (Fig. 13 (a)).
Zuerst wird das Substrat 701 auf den Waferhalter 102 in der in Fig. 5 gezeigten Vakuumkammer 101 gufgesetzt. Das Substrat 701 wird in die Valkuumkammer 301 über die Vakuumkammern 101, 102 befördert, und auf den Waferhalter 315 in der Vakuumkammer 301 aufgesetzt. Daraufhin wird das Innere der Vakuumkammer 301 auf einen Druck von 1 × 10⁻⁵ Pa oder weniger evakuiert. Dann wird ein Schieber 317 geöffnet, mid H2 in einer Menge von 100 cc/Minute eingelassen, bis sich ein Druck in der Vakuumkammer 301 von 5,0 mPa einstellt. Wenn in diesem Zustand an das Resonanzrohr 319 Hochfrequenzenergie mit 50 bis 150 W und 13,56 MHz angelegt wird, wird eine elektrische Entladung erzeugt, und ein Wasserstoffplasma erzeugt. Durch dieses Wasserstoffplasma erzeugte Wasserstoffradikale gelangen zur Substratoberfläche und ätzen den Oxidfilm auf der Substratoberfläche (Fig. 13 (b)). Nach einer 10 bis 60 Sekunden langen Ätzung durch

Nach einer 10 bis 60 Sekunden langen Ätzung durch das Wasserstoffplasma ist die Verschmutzungsschicht 706 auf den Al-Si-Cu-Film 703 vollständig entfernt (Fig. 13 (c)). Dann wird die Zufuhr von H2 unterbro-

DE 196 27 017

15

chen, ein Ventil 321 geöffnet, und Cl2 in einer Menge von 100 cc/Minute eingelassen. Der Druck in der Vakuumkammer 301 wird auf 0,8 Pa eingestellt. Hierbei wird keine elektrische Entladung bei dem Cl2 durchgeführt. Dieser Vorgang wird über einen Zeitraum von 30 bis 60 Sekunden durchgeführt. Durch diesen Vorgang werden Cl-Atome oder Cl-Molekille auf der Oberfläche des Siliziumoxids absorbiers (Fig. 13(c)).

Besonders Chlor wird fest an den freien Bindungen von Si absorbiert, so daß die freien Bindungen durch Chlor abgesättigt werden. Obwohl Chlor auch an der Al-Si-Cu-Oberfläche am Boden des Kontaktlochs absorbier: wird, handelt es sich hier hauptsächlich pur um eine physikalische Absorption mit schwacher Absattigung durch Chlor bei Zimmertemperatur (Fig. 13 (d)).

In diesem Zustand wird das Substrat 701 von der Vakuumkammer 301 durch die Vakuumkammer 201 in die Vakuumkammer 401 beförders, und auf die keramische Heizvorrichtung 402 in der Vakuumkammer 401 aufgesetzt. Das Substrat wird über einen vorbestimmten Zeitraum auf eine gewünschte Temperatur eingeregelt. Beispielsweise nach Einstellung der Temperatur des Substrats auf 220° werden die Absperrventile 406 und 407 geoffner, und 20 cc/Minute WF6 bzw. 14 cc/Minute Silan (SiH4) drei Minuten lang eingelassen.

Dann wird die Zufuhr von WF4 und SiH4 unterbrochen, und das Innere der Vakuumkemmer 401 evakuiert. Wenn sich in der Vakuumkammer 201 ein Druck von 5 × 10-9 Pa oder weniger eingestellt hat; wird der Absperrschieber 104 geöffnet, und das Substrat 701 in die 30 Vakuumkammer 101 befördert. Wenn dann in der Vakuumkammer 501 ein Druck von 5×10^{-6} Pa oder weniger berrscht, wird der Absperrschieber 203 geöffnet, und das Substrat 701 in die Vakuumkammer 201 befördert, und auf den Waferhalter 103 aufgesetzt.

In diesem Zustand wird der Absperrschieber des Pumpsystems geschlossen, welches die Vakuumkammer 101 evakuiert, dann wird das Ventil 105 geöffnet, trockener N2 in die Vakuumkammer 101 eingelassen, bis sich im inneren der Kammer 101 Atmosphärendruck ein- 40 stellt, und dann wird das Substrat 701 aus der Kammer 101 nach außen entnommen.

Untersucht man dieses Substrat 701 durch SEM, so stellt sich heraus, daß ein W-Film mit ausreichender Selektivität in einer Dicke von 1,2 µm in dem Kontakt- 45 loch hergestellt wurde. Dann wird ein Al-Si-Cu-Film ausgebildet und mit einem Muster versehen, und dann werden die eicktrischen Eigenschaften gemessen. Es können stabile elektrische Eigenschaften erzielt werden. Darüber hinaus läßt sich eine deutliche Verbesserung 50 der Kurzschlußausbeute erzielen. Dies ist deswegen wesentlich, da die Erzeugung von W-Körnern auf dem Isolierfilm gesteuert bzw. verringert wird.

AUSFOHRUNGSFORM 4

Bei der vorliegenden Aussührungsform wird ein Wasserstoffgasplasma statt eines Plasmas aus einem Inertgas verwendet Zur Durchführung des Verfahrens gemäß Ausführungsform 4 kann eine ähnliche Vorrich- 60 tung eingesetzt werden, wie sie bezüglich der Ausführungsform 3 erläutert wurde.

Fig. 14 zeigt Schnittansichten zur Erläuterung des selektiven Herstellungsvorgangs für einen W-Film gemäß Ausführungsform 4 der vorliegenden Erfindung.

Ein Oxidfilm 803, der ein Kontaktloch 804 aufweist. wird auf einem Siliziumsubstrat (Si-Substrat) 801 hergestellt. Eine Diffusionsschieht 802 wird an der Oberfläche

des Substrats 801 dort ausgebildet, wo das Kontaktloch 804 freiliegt. Dann wird eine TiSiz-Schicht 805 an der Oberfläche der Diffusionsschicht 802 hergestelle Eine in dem letzten Vorgang erzeugte Verschmutzungsschicht 806 ist in der Oberfläche der TiSiz-Schicht 805 vorhanden (Fig. 14(a)).

Zuerst wird das Substrat 801 auf den Waferhalter 102 in der in Fig. 5 gezeigten Vakuumkammer 101 aufgesetzt. Das Substrat 801 wird in die Vakuumkammer 301 über die Vakuumkammern 101, 102 befördert, und auf den Waferhalter 315 in der Vakuumkammer 301 aufgesetzt. Dann wird das Innere der Vakuumkammer 301 evakuiert auf einen Druck von 1 x 10-5 Pa oder weniger. Dann wird ein Ventil 317 geöffnet, und H2 in einer Menge von 100 cc/Minute eingelassen und wird der Druck in der Vakuumkammer 301 auf 5,0 mPa eingestellt. Wenn in diesem Zustand an das Resonanzrohr 319 Hochfrequenzenergie mit 50 bis 150 W bei 13.56 MHz angelegt wird, wird eine elektrische Entladung hervorgerufen, und ein Wasserstoffplasma erzeugt. Durch dieses Wasserstoffplasma erzeugte Wasserstoffradikale gelangen zur Oberfläche des Substrats, und der Oxidfilm auf der Substratoberfläche wird geätzt (Fig. 14 (b)).

Nach einer 10 his 60 Sekunden langen Auzung durch 25 das Wasserstoffplasma ist die Verschmutzungsschicht 806 auf dem Al-Si-Cu-Film 803 vollständig emfernt (Fig. 14 (c)). Dann wird die Zufuhr von H2 gestoppt, ein Ventil 321 geoffnet, und Cle in einer Menge von 100 oc/Minute eingelassen. Der Druck in der Vakuurikammer 301 wird auf 0,8 Pa eingestellt. Zu diesem Zeitpunkt wird keine elektrische Entladung von Cie durchgeführt. Dieser Vorgang dauert 30 bis 60 Sekunden lang an. Durch diesen Vorgang werden Cl-Atome oder Cla-Molekule auf der Oberfläche des Siliziumoxids absorbiert (Fig. 14(c)).

Besonders Chlor wird fest an den freien Bindungen von Si absorbiert, so daß die freien Bindungen durch Chlor abgesättigt werden. Obwohl Chlor auch an der Al-Si-Cu-Oberfläche am Boden des Kontaktlochs absorbiert wird, handelt es sich hier hauptsächlich um eine physikalische Absorption unter schwacher Absättigung durch Chlor bei Zimmertemperatur (Fig. 14(d)).

In diesem Zustand wird das Substrat 801 von der Vakuumkammer 301 aus über die Vakuumkammer 201 in die Vakuumkammer 401 befördert, und wird auf die keramische Heizvorrichtung 402 in der Vakuumkammer 401 aufgesetzt. Das Substrat wird innerhalb einer vorbestimmten Zeit auf eine gewünschte Temperatur eingeregelt. Beispielsweise nach Einstellung der Temperatur des Substrats 701 auf 220° werden die Abstierrventile 406, 407 geoffnet, und drei Minuten lang 20 cc/ Minute WF6 bzw. 14 oc/Minute Silan (SiH4) eingelassen.

Dann wird die Zufuhr von WFe und SiHe unterbrochen, und das Innere der Vakuumkammer 401 evakuiert. 55 Wenn in der Vakuumkammer 201 ein Druck von 5 x 10-9 Pa oder weniger eingestellt wurde, wird der Absperrschieber 104 geoffnet, und das Substrat 801 in die Vakuumkammer 101 befördert. Wenn sich dann in der Vakuumkammer ein Druck von 5 x 10⁻⁶ Pa oder weniger eingestellt hat, wird der Abspertschieber 203 geöffnet, und das Substrat 701 in die Vakuumkammer 201 befördert, und auf den Waferhalter 103 aufgesetzt.

In diesem Zustand wird der Absperrschieber des Pumpsystems geschlossen, welches die Vakunmkammer 101 evakuiert, das Ventil 105 wird geöffnet, trockener N₂ wird in die Vakuumkammer 101 eingelassen, bis sich im Inneren der Kammer 101 Atmosphärendruck einstellt, und dann wird das Substrat 801 aus der Karnmer

DE 196 27 017 A1

17

101 nach außen enthommen.

Wird dieses Substrat 801 durch SEM untersucht, 30 stellt sich heraus, daß ein W-Film mit ausreichender Selektivität in einer Dicke von 1,2 µm in dem Kontakrloch hergestellt wurde. Nach Erzeugung eines Al-Si-Cu-5 Films auf dem Substrat und entsprechende Mustererzeugung werden dann die elektrischen Eigenschaften gemessen. Es lassen sich stabile elektrische Eigenschaften erzielen. Darüber hinaus kann die Kurzschlußausbeute wesentlich verbessert werden. Dies ist derwegen 10 beachtlich, da die Erzeugung von W-Körner auf dem Isolierfilm gesteuert bzw. verringert wird.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wie voranstehend erläutert umfäßt die zweistufige Vorbehandhung die Schritte, daß ein Substrat einer Plasmaatmosphäre 15 aus einem Inertgas oder Wasserstoffgas ausgesetzt wird, und daraufhin einer Gasatmosphäre ausgesetzt wird, welche Halogenatome mit Ausnahme von Fhoorenhält. Durch diese beiden Vorbehandlungsschritte wird selektiv ein Metallfilm am Boden einer Öffnung 20 erzeugt, die in einem Isolierfilm vorgesehen ist.

Patentansprüche

1. Verfahren zur selektiven Ablagerung eines Metallfilms in einer Öffnung einer Isolierschicht, die auf einem Halbleitersubstrat vorgesehen ist, wobei die Öffnung die Oberfläche zumindest entweder einer Metallschicht, einer Halbleiterschicht oder des Halbleitersubstrats freilegt, gekennzeichnet 30 durch folgende Schritte:

Aussetzen einer Oberfläche einer Isolierschicht und der durch die Öffnung freigelegten Oberfläche einem Gasplasma, welches zumindest entweder ein Inerigas oder Wasserstoff enthält;

Aussetzen der Isolierschicht einem Gas, welches Halogenatome abgesehen von Fluoratomen enthält; und

selektives Ablagern eines Metallfilms in der Öffnung der Isolierschicht.

 Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Gas, welches Halogenatome mit Ausnahme von Fluor enthält, ein Gas aus der Gruppe ist, welche Cl₂, BCl₃, HCl und CCl₄ umfaßt.

3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt des Aussetzens eines
Halbleitersubstrats gegenüber dem Gasplasma und
dem Gas, welches Halogenatome mit Ausnahme
von Fluoratomen enthält, kontinuierlich in derselben Vakuumkammer durchgeführt werden.

4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Metallfilm aus zumindest einem Metall besteht, welches aus der Gruppe stammt, die W, Ti, Mo und Cu umfaßt.

5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekenn- 55 zeichnet, daß das Inertgas Ar oder He ist.

Verfahren nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt des Aussetzens des Halbleitersubstrats dem Gas, welches Halogenatome mit Ausnahme von Fluoratomen enthält, bei einer Substrattemperatur von -30 bis 60 Grad durchgeführt wird.

7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt des Aussetzens des Halbleitersubstrats dem Halogenatome mit Ausnahme es von Fluoratomen enthaltenden Gas bei einer Substrattemperatur von 10 bis 30 Grad durchgeführt

18

8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichner, daß der Schritt der Ablagerung eines Metallfilms bei einer Substrattemperatur von 180 bis 260 Grad durchgeführt wird.

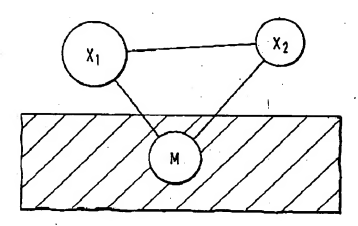
Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt der Ablagerung eines Metallfilms bei einer Substrattemperatur von 200 bis 220 Grad durchgeführt wird.

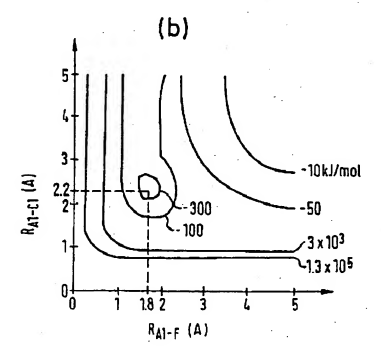
Hierzu 14 Seite(n) Zeichnungen

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: DE 196 27 017 A1 H 01 L 21/283 9. Januar 1897

Fig. 1

(a)





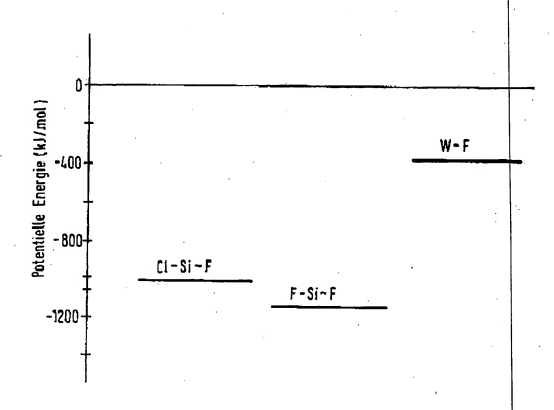
Nummer:

DE 196 27 017 A1 H 01 L 21/283 9. Januar 997

Int. Cl.6: Offenlegungstag:

Fig. 2

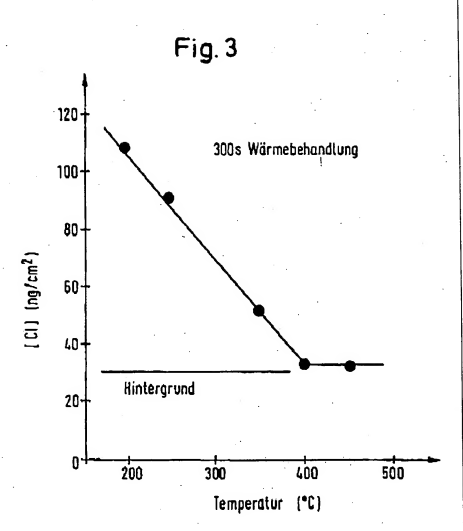
REEDFAX



8004215585

Nummer: Int. Cl.⁶: DE 196 27 027 A1 H 01 L 21/283 9. Januar 1997

Offenlegungstag:

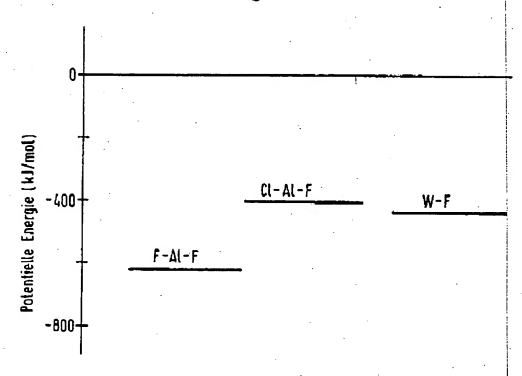


Nummer: Int. Cl.⁶; OE 196 27 017 AT

Offenlegungstag:

9. Januar 1997

Fig. 4

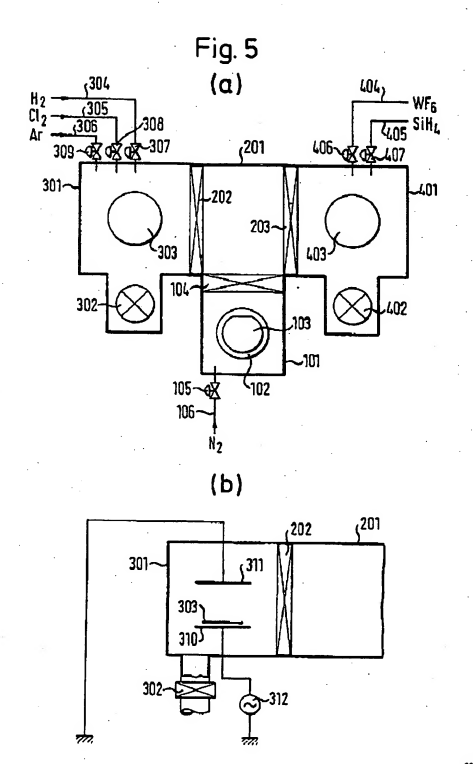


802 052/729

ZEICHNUNGEN SEITE 5 .

Nummer:

Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: DE 196 27 017 A1 H 01 L 21/283 9. Januar 1987



602 082/729

8004215585

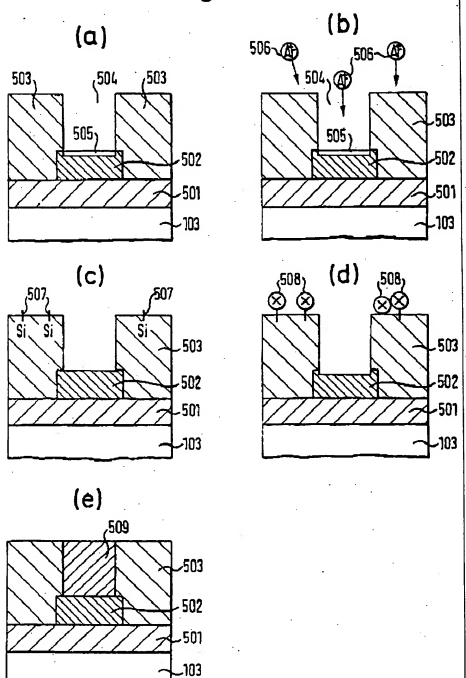
Nummer: Int. Cl.⁵:

DE 196 27 0 7 A1

Offenlegungstag:

H 01 L 21/283 9. Januar 1997

Fig. 6

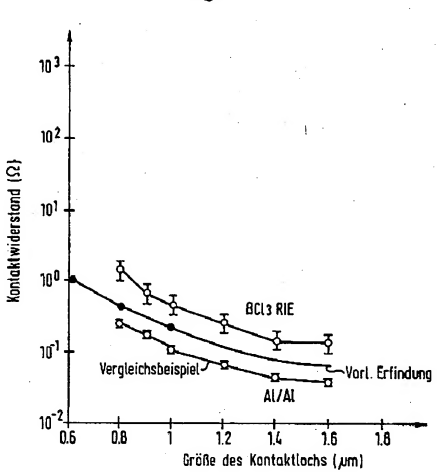


Nummer: Int. Cl.6:

Offeniegungstag:

DE 196 27 017 A1 H 01 L 21/283 9. Januar 1997



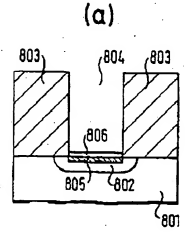


Nummer:

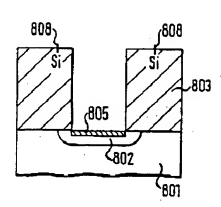
DE 196 27 0 7 A1

int. Cl.⁶: Offenlegungstag: HO1 L 21/263 9. Januar 1997

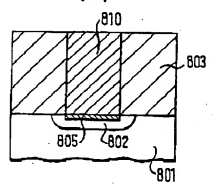
Fig. 14

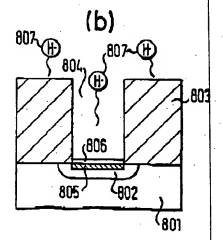


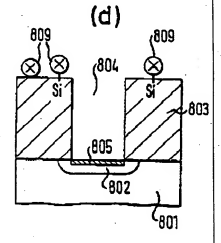
(c)



(e)





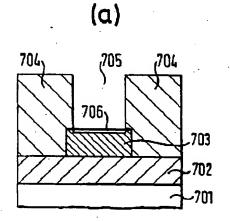


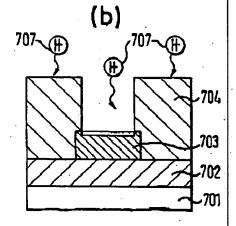
Nummer: Int. Cl.⁸:

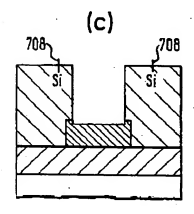
Offenlegungstag:

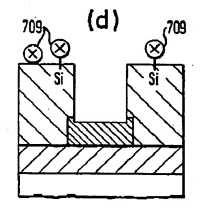
DE 155 27 017 A1 H 01 L 21/283 9. Januar 1997

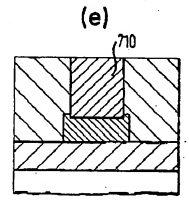
Fig. 13











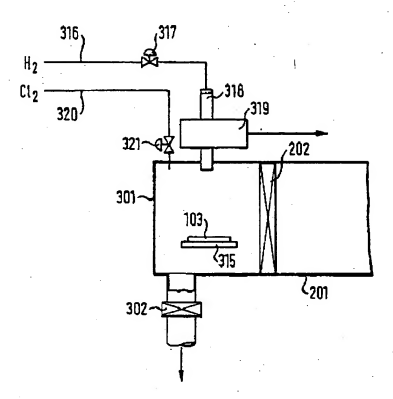
Nummer:

OE 188 27 0 7 A1 H 01 L 21/283

int. Cl.⁶: Offenlegungstag:

9. Januar 1997

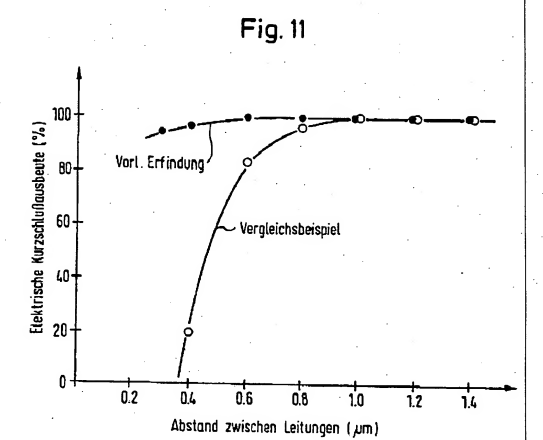
Fig. 12



Nummer: Int. Cl.⁴;

Offenlegungstag:

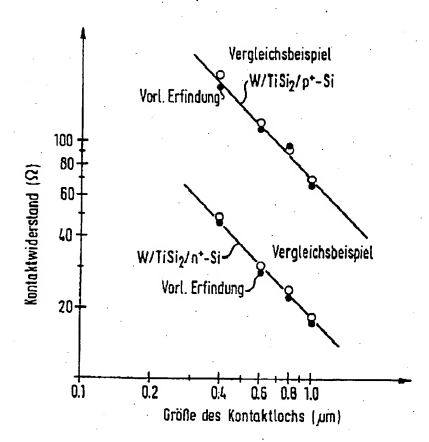
DE 196 27 017 A H 01 L 21/263 9. Januar 1997



Nummer: Int. Cl.⁶; Offenlegungstag:

DE 196 27 017 A H 01 L 21/293 9 Januar 1997

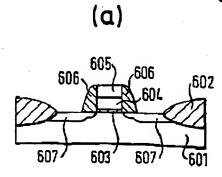
Fig. 10



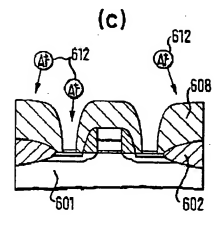
Nummer: Int. Cl.º: DE 196 27 017 A1 H 01 L 21/283 9. Januar 1997

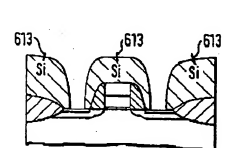
Int. Cl.º: Offenlegungstag:

Fig. 9



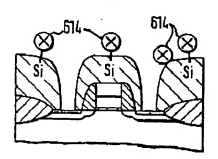
609 510 609 610 609 601 608 611 608 602



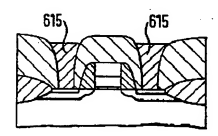


(d)

(e)



(f)



8004215585

Nummer:

DE 196 27 017 A1

int. Cl.⁶: Offenlegungstag: H 01 L 21/289 9. Januar 1997

Fig. 8

